REPUBLIQUE FRANÇAISE



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 07 FEV. 2005

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpi.fr

THIS PAGE BLANK (USPTO)



BREVET D'INVENTION, CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle-Livre VI

*cerfa*N° 55 -1328

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

26 bis, rue de Saint Pétersbourg Confirmat 75800 Paris Cedex 08

Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

Confirmation d'un dépôt par télécopie	
Cet imprime est à remplir à l'encre noire en lettres	capitales

DATE DE REMISE DES PIÈCES	17 SEPT 1999		DU DEMANDEUR OU DU MA		
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL	9911652	•	SPONDANCE DOIT ÊTRE AD	PRESSEE	
DÉPARTEMENT DE DÉPÔT	75 INPI PARIS		CABINET REGIMBEAU		
₹20 fee			un de Chazaise		
DATE DE DÉPÔT	Sept 1999	15847	7847 Paris water 17		
2 DEMANDE Nature du titre de pro	priété industrielle			_	
brevet d'invention dem	n°du pouvoir permanent référen		téléphone		
	rmation d'une demande	23801	8 D18380 EMP O	1 45 00 92 C	
de orev Établissement du rapport de recherche	et européen brevet d'invention	certificat d'utilité n°	da · · ·	te	
Le demandeur, personne physique, requiert I		at Oui non			
Titre de l'invention (200 caractères ma					
3 DEMANDEUR (S) n° SIREN code APE-NAF Nom et prénoms (souligner le nom patronymique) ou dénomination GENSET COMNISSARIAT À L'ENERGIE ATOMIQUE			Forme juridique SOCIETE ANONYME, ETABLISSEMENT PUE A CARACTERE SCIENTIFIQUE, TECHNIQUE INDUSTRIEL		
Nationalité (s) Française, Adresse (s) complète (s) 24, rue Royale, 750 31-33, rue de la Fé			Pays FR FR	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
INVENTEUR (S) Les inventeurs son RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVA	t les demandeurs 🔲 oui 🏋 r	d'insuffisance de place, poursuivre sur papier libre		administra.	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	; joindre copie de la décision d'	admission	
DÉCLARATION DE PRIORITÉ OU REC pays d'origine	QUÊTE DU BÉNÉFICE DE LA DATE DE DÉPÔ numéro		nature de la demande		
Daggone					
DMSIONS antérieures à la présent		date	n°	date	
SIGNATURE DU DEMANDEUR OU DE (nom et qualité du signataire)	J MANUA I AIRE	ATURE DU PRÉPOSÉ À LA RÉCEPTION SIGNA	TURE APRÈS ENREGISTREMEN	T DE LA DEMANDE A L'INI	



CERTIFICAT D'UTILITÉ





Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° /

75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04	53 04 Télécopie : 01 42 94 86 54	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 113 W / 26	0899
	pour ce dossier		
(facultatif) 23	8018 D18380 EMP		_
N° D'ENREGIS	TREMENT NATIONAL	99 11652	
TITRE DE L'IN	/ENTION (200 caractères ou d		
Dispositif pou	r la réalisation de réactior	as chimiques ou biochimiques par cyclage thermique.	
LE(S) DEMANI	DEUR(S):		
GENSET: 24	I, rue Royale, 75008 PAR	IS - FRANCE	
COMMISSAE	RIAT A L'ENERGIE ATC	OMIQUE 31-33, rue de la Fédération, 75015 PARIS FRANCE	
	CAL TARK AMURRITARI	R(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeur	_
DESIGNE(NI) utilisez un for	EN IANI QU'INVENIEU mulaire identique et numé	rotez chaque page en indiquant le nombre total de pages).	٠,
Nom		FOUILLET Yves	
Prénoms			
Adresse	Rue	Chemin des carrières - Le Chevalon de Voreppe - 38340 VOREPPE, FR	
	Code postal et ville		
Société d'appar	tenance (facultatif)		
Nom		VAUCHIER Claude	
Prénoms		VAUCITIEN Claude	
Adresse	Rue	2 impasse Lartigues - 38120 SAINT-EGREVE - FRANCE	
	Code postal et ville		
Société d'appar	tenance (facultatif)		
Nom		CLERC Jean-Frédéric	
Prénoms			
Adresse	Rue	8 rue du Mont Perthuis - Le Fontanil-Cornillon - 38120 SAINT-EGREVE - FRAN	1C]
*	Code postal et ville		
Société d'appar	tenance (facultatif)		
DATE ET SIGN DU (DES) DEN OU DU MANDA	TANDEUR(S)		



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS 26 bis, rue de Saint Pétersbourg

(Nom et qualité du signataire)

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° . 2. / . 2.

(Si-le demandeur n'est-pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 94 86 54 Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 113 W /260899 Vos références pour ce dossier (facultatif) 238018 D18380 EMP N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL 99 11652 TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) Dispositif pour la réalisation de réactions chimiques ou biochimiques par cyclage thermique. LE(S) DEMANDEUR(S): GENSET: 24, rue Royale, 75008 PARIS - FRANCE COMMISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE 31-33, rue de la Fédération, 75015 PARIS FRANCE DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). Nom PEPONNET Christine Prénoms Rue **91250 TIGERY FRANCE** 5, Square des Sarcelles Adresse Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Rue Adresse Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) Nom Prénoms Rue Adresse Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) **DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE**

La loi n'78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de regtification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

. . .

ONCINAL

La présente invention se rapporte au domaine de l'analyse biologique et chimique. Elle s'applique à tout protocole biologique ou chimique incluant une étape par cyclage thermique. Elle se rapporte entre autres à la réaction de polymérisation en chaîne (ou PCR), largement utilisée en analyse génétique. L'invention qui est utilisable en analyse génétique est cependant également utilisable pour de nombreux protocoles chimiques non génétiques.

On fera d'abord de brefs rappels sur les propriétés physico-chimiques de l'ADN puis nous présenterons un élément d'art antérieur concernant un dispositif pour réaliser la PCR.

L'ADN est une macromolécule composée enchaînement de quatre nucléotides différents (A, C, G, 15 T). Les quatre nucléotides sont capables de s'apparier deux à deux (A:T et G:C). On parle de complémentarité. Deux brins complémentaires sont capables de s'hybrider de se séparer successivement à l'infini. L'état 20 double simple ou brin dépend des conditions stringeance (pH, sel, température). C'est cette capacité d'hybridation et de dénaturation successives qui est utilisée au cours de la réaction de PCR (réaction de polymérisation en chaîne).

Comment dès lors s'effectue la synthèse d'ADN?

Dans la nature, lors de la division cellulaire, l'ADN

est dupliqué de façon à assurer la transmission de
l'information génétique. La synthèse de cet ADN est
assurée par des enzymes. Il s'agit des ADN polymérases.

30 A partir d'un brin d'ADN matrice, elles incorporent en face de chaque nucléotide celui qui lui est complémentaire, créant ainsi un nouveau brin d'ADN. C'est l'élongation.

In vitro, pour réaliser cette synthèse, il faut fournir à la polymérase en plus de la matrice et, des dNTP, une amorce qui permettra d'initier la polymérisation. Cette amorce est un court fragment d'ADN (une vingtaine de nucléotides environ) complémentaire d'une extrémité du fragment d'ADN matrice. Pour obtenir de l'ADN double brin, il faut deux amorces : une sur chaque brin, de part et d'autre du fragment que l'on veut amplifier.

- vue de reproduire un ADN 10 En en de multiples exemplaires, la PCR exploite les capacités dénaturation et d'hybridation de l'ADN ainsi l'élongation par une polymérase. Le principe est suivant:
- dénaturation de l'ADN par chauffage de la solution à 94°C, de façon à séparer complètement les deux brins d'ADN et à éliminer les structures secondaires;

20

- hybridation de l'amorce sur le simple brin en abaissant la température afin de permettre l'appariement spécifique; et
- élongation d'un brin d'ADN en se plaçant à la température optimale d'activité de la polymérase thermostable, soit 72°C.

Après ces trois étapes qui constituent un cycle, on 25 dénature à nouveau : l'ADN néosynthétisé va servir à son tour de matrice. Les cycles sont ainsi répétés vingt à trente fois. L'augmentation de la quantité de matrice est exponentielle.

Il existe, en analyse génétique, d'autres protocoles nécessitant des cyclages en température : ainsi on connaît des techniques d'amplification dérivées de la PCR (Polymerase Chain Reaction) telles que la RT-PCR, la PCR allèle spécifique, et la Taq Man PCR (White B.A., 1997). On connaît également des techniques de LCR

(Ligase Chain Reaction) comme la LCR, la Gap LCR, Asymetric Gap LCR, la RT-LCR, l'Oligonucleotide Ligation Assay (OLA), et la PCR-OLA (Bouma, S.R., 1993), (Segev, 1990), (Nikiforov, T., 1995), (Marshall, 1994), Nickerson, D.A. et al., 1990). On connaît des réactions de séquençage cyclique à partir de clones ou réactions de PCR. On connaît des réactions (single nucleotide microséquençage cyclique extension) (Cohen, D., 1996).

techniques sont 10 Toutes ces concernées par l'invention dans la mesure où elles impliquent cyclage en température.

15

20

25

30

On connaît du document US-5 736 314 un dispositif en œuvre la PCR. permettant de mettre La solution tube entouré d'éléments chauffants parcourt un annulaires. Chaque élément chauffe à une température donnée le tronçon de tube qu'il entoure. A mesure qu'elle parcourt le tube, la solution est donc soumise à différentes températures successives qui, convenablement choisies, permettent de mettre en œuvre la PCR. dispositif a pour inconvénient qu'il requiert d'avoir autant de zones thermiques qu'il y a de températures différentes dans un cycle et qu'il y a de cycles. Cela rend le circuit de la solution particulièrement long. De plus, chaque zone thermique doit être isolée le mieux possible des zones adjacentes pour garantir autant que possible une température uniforme dans chaque zone. Or, cela est difficile à réaliser en pratique et/ou très coûteux. De plus, cela allonge également le circuit.

Un but de l'invention est de fournir un dispositif de cyclage thermique permettant de réduire la longueur du circuit de la solution et d'obtenir à faible coût les températures exactement requises pour le cyclage thermique.

En vue de la réalisation de ce but, on prévoit selon l'invention un dispositif pour la réalisation de réactions chimiques ou biochimiques par cyclage thermique, comportant au moins un canal, des moyens pour alimenter en continu le canal avec une solution et des moyens pour donner au canal au moins deux températures prédéterminées de sorte que la solution est mise à ces températures lorsqu'elle parcourt une fois le canal, le dispositif comportant des moyens pour faire passer le canal de l'une à l'autre des températures au cours du temps durant le parcours du canal par la solution.

Ainsi, toute la solution circulant dans le canal (ou dans le tronçon de canal considéré) est portée successivement aux différentes températures requises par le cyclage thermique. En choisissant la vitesse de parcours, on détermine donc le nombre de fois où la solution subit ce cyclage dans le canal. Le nombre de cycles sera d'autant plus élevé que la vitesse de parcours de la solution sera basse.

L'invention permet de réduire les dimensions du 20 dispositif, ce qui réduit le coût de réalisation. L'utilisation d'une seule zone thermique pour le canal supprime les difficultés apparaissant dans antérieur avec les zones thermiques voisines 25 températures différentes. L'invention permet de donner au canal une configuration linéaire, ce qui est facile, et donc peu coûteux, à fabriquer. Il est très avantageux de supprimer les virages et de diminuer la longueur des canaux notamment quand le fluide circule par effet 30 électro-osmotique. L'invention limite les risques contamination entre différents protocoles successifs et facilite les rinçages et les nettoyages. Les temps des différentes étapes des cycles peuvent être facilement modifiés sans changer ni la microstructure, ni le mode

de thermostatisation, mais uniquement le débit du fluide à traiter. Des débits très lents peuvent être utilisés puisque la longueur du circuit peut être petite. Ceci apporte beaucoup d'avantages, notamment lorsque le liquide est déplacé par pression car les pertes de charge sont beaucoup plus petites. L'invention permet de traiter rapidement une grande quantité de solution puisque le cyclage thermique a lieu à flux continu de liquide. Elle permet d'assurer un haut débit de liquide.

- L'invention permet de mettre en œuvre de nombreuses techniques bien connues de l'homme du métier. On peut citer notamment :
 - tous les types de PCR comme la PCR, la RT-PCR, la PCR allèle spécifique, la Taq man PCR ... ;
- tous les types de LCR (Ligase Chain Reaction) comme la LCR, la Gap LCR, l'Asymetric Gap LCR, la RT-LCR, l'Oligonucleotide Ligation Assay (OLA), et la PCR-OLA; les réactions de séquençage cyclique à partir de clones ou de réactions de PCR;
- 20 les réactions de microséquençage cyclique (single nucleotide primer extension); et
 - toute autre opération biologique nécessitant des cyclages thermiques.

L'invention pourra présenter en outre au moins 25 l'une des caractéristiques suivantes :

- le dispositif est agencé de sorte que la solution est mise aux températures suivant une succession temporelle formant un cycle prédéterminé et de sorte que la solution subit au moins deux fois le cycle lorsqu'elle parcourt une fois le canal;
- le dispositif est agencé de sorte que la solution est mise à au moins trois températures différentes lorsqu'elle parcourt une fois le canal ;

30

- le dispositif comporte au moins deux canaux communication mutuelle et des moyens pour donner à chaque canal au moins deux températures respectives prédéterminées et pour faire passer chaque canal au cours du temps de l'une à l'autre des températures associées de sorte que la solution est mise températures lorsqu'elle parcourt une fois chaque canal;
- le canal étant un premier canal et les moyens de modification de la température étant aptes à la modifier durant une période prédéterminée, le dispositif comporte au moins un canal à température constante durant la période prédéterminée et communiquant avec le premier canal;
- 15 le dispositif comporte plusieurs canaux disposés en parallèle les uns aux autres, les canaux ayant des températures identiques entre eux à un instant quelconque donné;
- le dispositif comporte une plaque dans laquelle est 20 ménagé le ou chaque canal ; et
 - la plaque est en silicium.

On prévoit également selon l'invention un procédé de réalisation de réactions chimiques ou biochimiques par cyclage thermique, dans lequel on alimente en continu au moins un canal avec une solution et on donne à la solution au moins deux températures prédéterminées de sorte que la solution est mise aux températures lorsqu'elle parcourt une fois le canal, dans lequel on fait passer le canal de l'une à l'autre des températures au cours du temps durant le parcours du canal par la solution.

Le procédé pourra présenter en outre au moins l'une des caractéristiques suivantes :

- la réaction concerne les acides nucléiques naturels, synthétiques ou modifiés, purifiés ou extraits d'échantillon, sous la forme ADN, ARN, ou fragments d'ADN ou d'ARN;
- 5 la réaction concerne des nucléotides naturels ou modifiés;
 - la réaction comprend une synthèse d'acides nucléiques, notamment d'ADN ou de fragment d'ADN comprenant éventuellement des nucléotides possédant des modifications chimiques;
 - la réaction comprend une réaction de polymérisation en chaîne.

10

Comme évoqué ci-dessus, on entend par « réaction de polymérisation en chaîne » dans le cadre de l'invention toute technique PCR, dérivant ou équivalente à la PCR. 15 Ces techniques comprennent l'amplification spécifique et/ou non spécifique d'acides nucléiques sous la forme ADN, ARN naturel ou modifié (PNA). Ainsi, le dispositif et/ou le procédé selon l'invention peut être utilisé pour effectuer l'amplification d'une seule séquence ou de plusieurs séquences simultanément. A ce titre, les PCR en « multiplex » ont été décrites dans Apostolakos (1993) Anal. Biochem., 213, 277-284 et Edwards (1994) PCR Methods Applic., 3, 65-75. Dans une même réaction, amplifie plusieurs séquences simultanément 25 on utilisant plusieurs couples d'amorces.

D'autres techniques, dérivées de la PCR, peuvent également être mises en œuvre avec le dispositif ou le procédé selon l'invention:

30 - la LCR (Ligase Chain Reaction), basée sur l'utilisation d'une ADN ligase thermostable; Barany (1991) Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 88, 189-193 et la Gap-LCR est dérivée de la LCR;

- l'ERA (End Run Amplification), et la GERA (Gap-ERA); Adams (1994) Novel amplification technologies, for DNA/RNA-based diagnostics meeting, San Francisco, CA, USA;
- 5 la CPR (Cycling Probe Reaction), qui met en œuvre un chimère ADN-ARN-ADN et la ribonucléase H; Duck (1990) BioTechniques, 9, 142-147;
 - la SDA (Strand Displacement Amplification); Walker (1992) Nucleic Acids Res., 20, 1691-1696;
- la TAS (Transcription-based Amplification), Kwoh (1989) Proc. Natl. Acad Sci. USA, 86, 1173-1177, utilise la Reverse Transcriptase et la T7 polymerase. La Self Sustained Sequence Replication s'apparente à la TAS; Gingeras (1990) Ann. Biol. Clin., 48, 498-501;
- la NASBA (Nucleic Acid Sequence-Based Amplification) est assez similaire à la 3SR; Kievits (1991) J. Virol. Methods, 35, 273-286;
 - les techniques permettant l'amplification non spécifique de toutes les séquences nucléotidiques d'un
- 20 échantillon ; Lüdecke (1989) Nature 338, 348-350 ;
 Kinzler (1989) Nucleic Acids Res., 17, 3645-3653 ; Zhang
 (1992) Proc. Natl. Acad ; USA, 89, 5847-5851 ; et
 Grothues (1993) Nucleic Acids Res., 21, 1321-1322 ; et
 US-5,731,171 ; et
- l'amplification des ARNm totaux de cellules qui a été décrit notamment de la page 120 à 121 de « La PCR, un procédé de réplication in vitro », Daniel Larzul, Collection Génie Génétique, Ed. Lavoisier. L'homme du métier trouvera d'ailleurs dans cette dernière
- 30 référence, d'autres exemples de techniques d'amplification pouvant être mises en œuvre dans le cadre de l'invention.

L'invention concerne également l'utilisation du dispositif et du procédé selon l'invention :

effectuer réaction synthèse et/ou - pour une de d'amplification d'un ou de plusieurs acides nucléiques ; mettre en œuvre les techniques PCR ? PCR SDA, multiplex, LCR, ERA, CPR, TAS, NASBA, les techniques d'amplification spécifiques non spécifiques, et l'amplification des ARNm totaux ; et - pour le séquençage enzymatique d'un acide nucléique.

Le dispositif et le procédé selon l'invention peuvent donc également être utilisés pour le séquençage enzymatique d'un acide nucléique. La technique consiste 10 seulement quantité limitante ajouter une XTP dans le mélange réactionnel, nucléotides mélange comprenant une quantité de nucléotides marqués permettant la détection des produits. On peut également utiliser dans le mélange réactionnel une faible quantité 15 d'un nucléotide terminateur (ddXTP). Ces méthodes et leurs perfectionnements sont bien connus de l'homme du métier et sont notamment décrites pages 27 à 37 et 58 à 72 dans Maillet -Baron L. et Soussi T. ; Séquençage des acides nucléiques, Collec. Génie Génétique, Tec et Doc 20 LAVOISIER (Editions Médicales Internationales).

On prévoit en outre selon l'invention un produit ayant subi une réaction chimique ou biochimique réalisée selon un procédé conforme à l'invention.

- D'autres caractéristiques et avantages de l'invention apparaîtront encore dans la description suivante de cinq modes préférés de réalisation donnés à titre d'exemples non limitatifs. Aux dessins annexés:
- les figures 1 à 5 sont des vues schématiques de
 dispositifs selon cinq modes de réalisation respectivement;
 - la figure 6 est une vue en plan d'un substrat utilisable pour ces cinq modes ; et

- les figures 7 et 8 sont des vues transversales en coupe selon les plans respectifs VII-VII et VIII-VIII de la figure 6.

On va décrire dans leurs principes en référence aux figures 1 à 5 cinq modes de réalisation du dispositif de l'invention appliqué ici à la mise en œuvre d'un protocole de PCR par cyclage thermique.

Dans le premier mode de réalisation illustré à la figure 1, le dispositif 101 comporte une unité de cyclage thermique 102 comprenant un substrat 103. Le substrat sera décrit plus bas en plus grands détails en référence aux figures 6 à 8. Le substrat 103 présente un canal 104 en communication de fluide par son extrémité amont avec un conduit d'alimentation amont 106 et par son extrémité aval avec un conduit de sortie aval 108.

10

15

20

25

30

Le dispositif 101 comprend des moyens 105 pour faire parcourir en continu le canal 104 par une solution amenée par le conduit 106 et sortant par le conduit 108, la solution parcourant ainsi une seule fois le canal 104 suivant sa longueur durant tout le protocole. La solution contient les réactifs nécessaires pour la réalisation de la PCR.

L'unité 102 comprend des moyens pour chauffer refroidir à volonté le substrat 103, ces moyens étant classiques et connus en soi. Dans la suite et pour la simplicité, ces moyens seront appelés movens chauffage étant entendu qu'ils servent au chauffage et refroidissement et ainsi permettent d'élever d'abaisser la température du substrat et du canal. Les moyens de chauffage sont agencés pour chauffer refroidir le substrat 103 dans son intégralité de sorte que quelle que soit la température qu'ils confèrent à un instant donné au canal 104, tous les tronçons du canal 104 ont même température entre eux.

L'unité 102 comprend des moyens pour commander les movens de chauffage afin qu'ils donnent au canal, 104 différentes températures successivement au cours temps. Ces températures sont ici au nombre de trois et sont celles, connues, utilisées lors de la PCR. Ainsi, le canal 104 est d'abord placé à une température T1, puis refroidi à une température T2, puis réchauffé à une intermédiaire Т3. Cette succession température temporelle forme un cycle de température. Ce cycle est répété de nombreuses fois au cours du temps, comme l'illustre le graphe de la figure 1. Ainsi, après une période à la température T3, le canal 104 est à nouveau placé à la température T1 pour le début d'un nouveau cycle et ainsi de suite.

10

30

Ce cyclage est effectué alors que la solution 15 parcourt le canal depuis le conduit d'alimentation 106 jusqu'au conduit de sortie 108. On choisit ici section du canal 104 et la vitesse de la solution de aux différentes la solution portée que températures T1 T2 et T3, entre son entrée et sa sortie 20 subit le cycle vingt ou trente fois par du canal, conséquent, réactions de- PCR Par les exemple. succèdent les unes aux autres. Les différents tronçons du canal qui d'amont en aval ont à un instant donné la même température, se différencient seulement par le fait 25 qu'ils sont traversés par des fractions de solution respectives qui ont déjà subi un nombre de cyclages thermiques différent et d'autant plus élevé que ces fractions de solution s'approchent du conduit de sortie.

Le deuxième mode de réalisation, illustré à la figure 2 avec des références augmentées de 100, se différencie du précédent seulement par le fait que plusieurs canaux 204 s'étendant en parallèle sont ménagés dans le substrat 103. Il se passe dans chaque

canal 204 de ce mode ce qui se passait dans le canal 104 du premier mode. Notamment, les moyens de chauffage effectuent le même cyclage thermique sur toùt substrat. Dans ce deuxième mode, à un quelconque, tous les tronçons de tous les canaux 204 ont même température entre eux. Les canaux 204 ont ici chacun leurs conduits d'alimentation et de sortie en propre. On peut ainsi traiter en même temps solutions différentes. Alternativement, les canaux 204 pourraient être associés à des conduits d'alimentation et de sortie communs, par exemple si la même solution parcourt les différents canaux.

10

15

20

25

Dans le troisième mode de réalisation illustré à la figure 3, et pour lequel les références des éléments analogues sont augmentées de 200, le dispositif comporte à nouveau plusieurs canaux. De plus, il comporte cette fois non plus une seule unité de cyclage thermique 302 (à substrat, moyens de chauffage et moyens de commande), mais plusieurs unités 302a, 302b de ce type, par exemple au nombre de deux. Les deux unités 302a, 302b sont disposées en série de sorte que les canaux 304a, 304b de l'unité amont 302a communiquent par leur extrémité aval et via des conduits de transfert respectifs 309 avec les extrémités amont des canaux 304b de l'unité aval 302b. Chaque ensemble de canaux en communication mutuelle forme un circuit.

L'unité amont 302a est en soi identique à celle du deuxième mode et soumet la solution au cyclage thermique déjà décrit associé aux températures T1, T2 et T3.

30 L'unité aval 303b effectue en l'espèce un cyclage thermique dont les paramètres sont différents de ceux du cyclage de l'unité amont. Ainsi, ce cyclage aval est associé à trois températures T4, T5 et T6, différentes des températures T1, T2 et T3. De plus, la durée et la

succession des températures, illustrées au graphe plus bas sur la figure 3, sont différentes de celles du premier cyclage. Par conséquent, la solution parcourant chaque circuit subit d'abord plusieurs fois le cyclage de l'unité amont 302a à mesure qu'elle parcourt cette unité, puis traverse le conduit de transfert 309 arrive sur l'unité aval 302b où elle subit le cyclage propre à cette unité, et ce plusieurs fois pourvu que la vitesse de la solution dans cette unité suffisamment lente. La solution sort enfin du dispositif 301 par le conduit de sortie 308.

10

15

20

25

30

Dans le dispositif selon le quatrième mode réalisation illustré à la figure 4, les références numériques des éléments analogues ont été augmentées de 300. Le dispositif 401 comporte une unité de cyclage thermique 402 semblable à celle du deuxième mode. comporte en outre deux unités 410a et 410b comprenant chacune un substrat 403 et des moyens pour assurer aux canaux 412 traversant ces unités une température, respectivement T7 et T8, temporellement constante. Les trois unités 410a, 402 et 410b sont disposées en série dans cet ordre avec leurs canaux respectifs communication d'amont en aval. Ainsi, la solution introduite dans un conduit d'alimentation 406 parcourt un canal 412 de l'unité amont 410a où elle est placée à température T7 constante pendant une période prédéterminée, notamment supérieure à la durée d'un cycle de l'unité 402. Elle franchit ensuite le conduit de transfert 409 puis arrive dans l'unité de cyclage thermique 402 où elle subit le cycle thermique plusieurs fois. Puis, passant dans le deuxième conduit transfert 409; elle débouche dans l'unité aval 410b à elle demeure : à température constante T5 où température pendant une autre période prédéterminée.

Elle est ensuite évacuée du dispositif par le conduit de sortie 408.

En référence à la figure 5, dans laquelle les éléments analogues portent des références augmentées de 400, on a illustré un cinquième mode de réalisation dans lequel un conduit secondaire 514 débouche dans le conduit d'alimentation 506.

Ainsi, on forme la solution à traiter, par exemple par un mélange de réactifs, juste avant l'arrivée sur l'unité de cyclage thermique qui est identique à celle du deuxième mode 502. On forme ainsi un mélangeur amont. Alternativement ou cumulativement, on peut prévoir un séparateur aval en mettant le conduit de sortie en communication latérale avec un conduit de dérivation.

10

25

30

Naturellement, on pourra combiner ces différents modes de réalisation entre eux, par exemple en ajoutant au moins une unité à température fixe au dispositif de la figure 3.

Il importe de noter que ces différents modes de 20 réalisation mettent en œuvre le protocole avec une solution à flux continu ininterrompu.

On a détaillé aux figures 6 à 8 une unité 2 de cyclage thermique à plusieurs canaux 4 utilisable dans les modes de réalisation présentés. Le substrat 3 comprend ici une plaque 16 en silicium, mais cette plaque pourrait être réalisée dans un autre matériau, par exemple en verre, en quartz, en matériau polymère ou en matière plastique. Des canaux 4 sont réalisés par gravure chimique de microrainures (de façon connue en soi) dans une face supérieure de la plaque. Chaque canal 4 est rectiligne et a un profil en triangle isocèle (ou en « V ») dont un côté s'étend dans le plan de la face de la plaque. Une rampe inclinée relie le fond du canal à la face de la plaque à chaque extrémité du canal. A ce

stade, chaque canal 4 est ouvert en partie supérieure de la plaque. Le substrat 3 comprend une deuxième plaque 18 présentant des orifices 20 aptes à venir en coïncidence avec les extrémités des canaux. Cette plaque s'étend sur la plaque 16. Elle obture ainsi la face supérieure des canaux et donne accès à ceux-ci.

La solution circule dans l'un des orifices, puis dans le canal 4 associé, puis dans l'autre orifice. La deuxième plaque 18 peut être réalisée dans le même type de matériaux que la première 16. Les deux plaques sont scellées ou collées l'une sur l'autre par exemple.

10

25

30

Un avantage du silicium est que le silicium est un bon conducteur thermique, ce qui donne des temps de réponse en température très courts. De plus, les microtechnologies sur silicium sont largement connues et il est facile de contrôler parfaitement les dimensions des canaux. Un exemple de dimensions des canaux est :

- largeur des canaux : 100 μm (de quelques microns à quelques centaines de microns est aussi envisageable) ;
- 20 longueur des canaux : jusqu'à plusieurs centimètres.

Les moyens de chauffage 20 sont placés sous la plaque 16 contre sa face inférieure opposée à celle supérieure portant les canaux. Ils assurent le chauffage et le refroidissement de la plaque de façon connue en soi, par exemple par effet Pelletier, effet Joule, rayonnement ou convection.

Notons aussi qu'il est possible d'intégrer les moyens de chauffage 20 directement sur le silicium, par exemple en usinant des résistances chauffantes à la surface d'une des deux plaques 16, 18, et en plaçant l'ensemble sur une source froide pour évacuer la chaleur.

Durant le passage de la solution sur l'unité 2, le nombre de cyclages est fonction du temps passé par la solution sur l'unité. Il est donc important de bien contrôler le débit de la solution. Ce contrôle pourra être effectué au moyen d'un pousse-seringue ou par pompage (force de pression ou électro-osmose par exemple).

5

Les différents canaux d'un même dispositif peuvent par exemple servir au parcours de solutions comprenant 10 différents ADN.

Le canal pourra être aussi formé par un tube capillaire, pourvu que le contrôle de la température de la solution demeure possible.

Il va de soi que les températures T1 à T8 seront en général différentes de la température ambiante et que le dispositif comporte dans chaque mode de réalisation des moyens automatisés de commande de la température de l'unité de cyclage thermique pour l'exécution du cyclage.

REVENDICATIONS

- Dispositif pour la réalisation de réactions chimiques ou biochimiques par cyclage thermique, comportant au moins un canal (4; 104; 204; 304a, 304b ; 404 ; 504), des moyens (105) pour alimenter en continu le canal avec une solution et des moyens (20) canal au donner au moins deux températures prédéterminées (T1, T2, T3; T4, T5, T6) de sorte que la mise à ces températures 10 solution est lorsqu'elle parcourt une fois le canal, caractérisé en ce qu'il comporte des moyens (2 ; 102 ; 202 ; 302a, 302b ; 402 ; 502) pour faire passer le canal de l'une à l'autre des températures au cours du temps durant le parcours du canal par la solution.
- 2. Dispositif selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il est agencé de sorte que la solution est mise aux températures (T1, T2, T3; T4, T5, T6) suivant une succession temporelle formant un cycle prédéterminé et 20 de sorte que la solution subit au moins deux fois le cycle lorsqu'elle parcourt une fois le canal (4 ; 104 ; 204 ; 304a, 304b ; 404 ; 504).

15

- 3. Dispositif selon la revendication 1 2. caractérisé en ce qu'il est agencé de sorte que la solution est mise à au moins trois températures 25 T3; T4, différentes (T1, Т2, T5, T6) lorsqu'elle parcourt une fois le canal.
- Dispositif selon l'une quelconque revendications 1 à 3, caractérisé en се 30 dispositif comporte au moins deux canaux (304a, 304b) en communication mutuelle et des moyens (302a, 302b) pour donner à chaque canal au moins deux températures respectives prédéterminées (T1, T2, T3; T4, T5, T6) et

pour faire passer chaque canal au cours du temps de l'une à l'autre des températures associées de sorte que la solution est mise aux températures lorsqu'elle parcourt une fois chaque canal.

- 5 5. Dispositif selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que le canal (404) étant un premier canal et les moyens (402) de modification de la température étant aptes à la modifier durant une période prédéterminée, le dispositif comporte 10 au moins un canal (412) à température constante (T7, T8) durant la période prédéterminée et communiquant avec le premier canal.
 - Dispositif selon l'une 6. quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que dispositif comporte plusieurs canaux (204; 304a, 304b; 404) disposés en parallèle les uns aux autres, canaux ayant des températures identiques entre eux à un instant quelconque donné.
- 7. Dispositif selon l'une quelconque des 20 revendications 1 à 6, caractérisé en ce qu'il comporte une plaque (16) dans laquelle est ménagé le ou chaque canal.
 - 8. Dispositif selon la revendication 7, caractérisé en ce que la plaque (16) est en silicium.
- 9. Procédé de réalisation de réactions chimiques ou biochimiques par cyclage thermique, dans lequel on alimente en continu au moins un canal (4 ; 104 ; 204 ; 304a, 304b ; 404 ; 504) avec une solution et on donne à la solution au moins deux températures prédéterminées (T1, T2, T3 ; T4, T5, T6) de sorte que la solution est mise aux températures lorsqu'elle parcourt une fois le canal, caractérisé en ce qu'on fait passer le canal de l'une à l'autre des températures au cours du temps durant le parcours du canal par la solution.

- 10. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que la réaction concerne des acides nucléiques.
- 11. Procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que lesdits acides nucléiques sont des ADN et/ou des ARN naturels, synthétiques, ou modifiés.
- 12. Procédé selon la revendication 9 ou 10, caractérisé en ce que la réaction concerne des nucléotides naturels, synthétiques, ou modifiés.
- 13. Procédé selon l'une quelconque des 10 revendications 9 à 12, caractérisé en ce que la réaction met en œuvre une synthèse d'acides nucléiques.
 - 14. Procédé selon l'une quelconque des revendications 9 à 13, caractérisé en ce que la réaction comprend une réaction de polymérisation en chaîne.
- 15 15. Procédé selon la revendication 14, caractérisé la réaction de polymérisation en chaîne en ce que consiste notamment en la technique PCR, PCR multiplex, CPR, LCR, ERA, SDA, TAS, NASBA, les techniques d'amplification spécifiques ou non spécifiques, l'amplification des ARNm totaux. 20
 - 16. Utilisation du dispositif selon l'une quelconque des revendications 1 à 8 et du procédé selon l'une quelconque des revendications 9 à 15 pour effectuer une réaction de synthèse et/ou d'amplification d'un ou de plusieurs acides nucléiques.

25

30

- 17. Utilisation selon la revendication 16 pour mettre en œuvre les techniques PCR, PCR multiplex, LCR, ERA, CPR, SDA, TAS, NASBA, les techniques d'amplification spécifiques ou non spécifiques, et l'amplification des ARNm totaux.
- 18. Utilisation du dispositif selon l'une quelconque des revendications 1 à 8 et du procédé selon l'une quelconque des revendications 9 à 13 pour le séquençage enzymatique d'un acide nucléique.

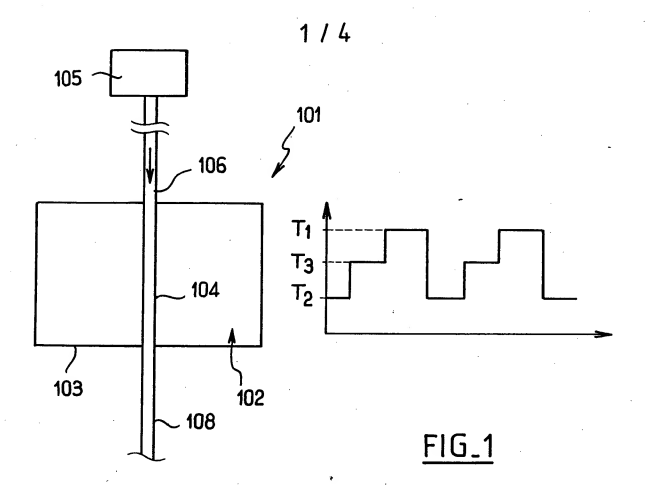
19. Produit, caractérisé en ce qu'il a subi une réaction chimique ou biochimique réalisée selon un procédé conforme à l'une des revendications 9 à 15:

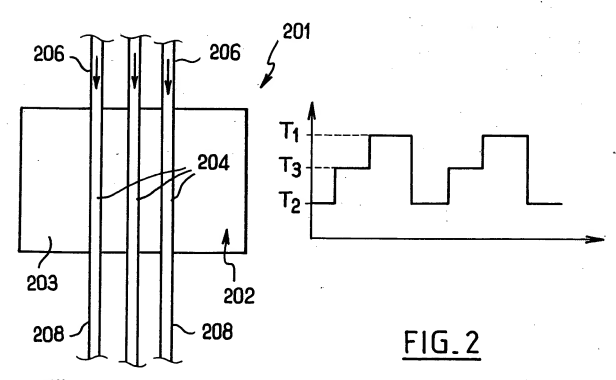
CHICAL

CADINET REGIMBEAU

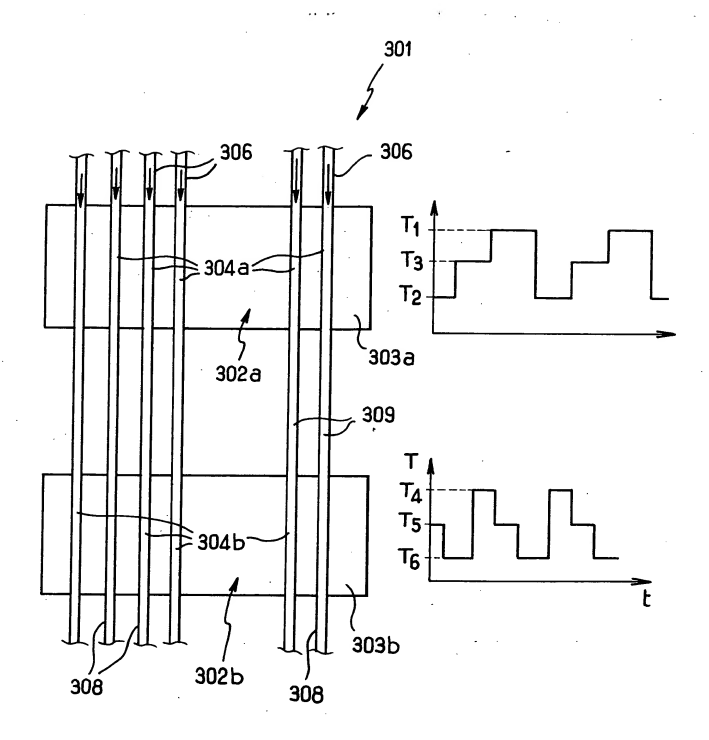
CENTER AT AN PROPRIETS INDUSTRIELLE

26, Avenue Kléber 75116 PARIS

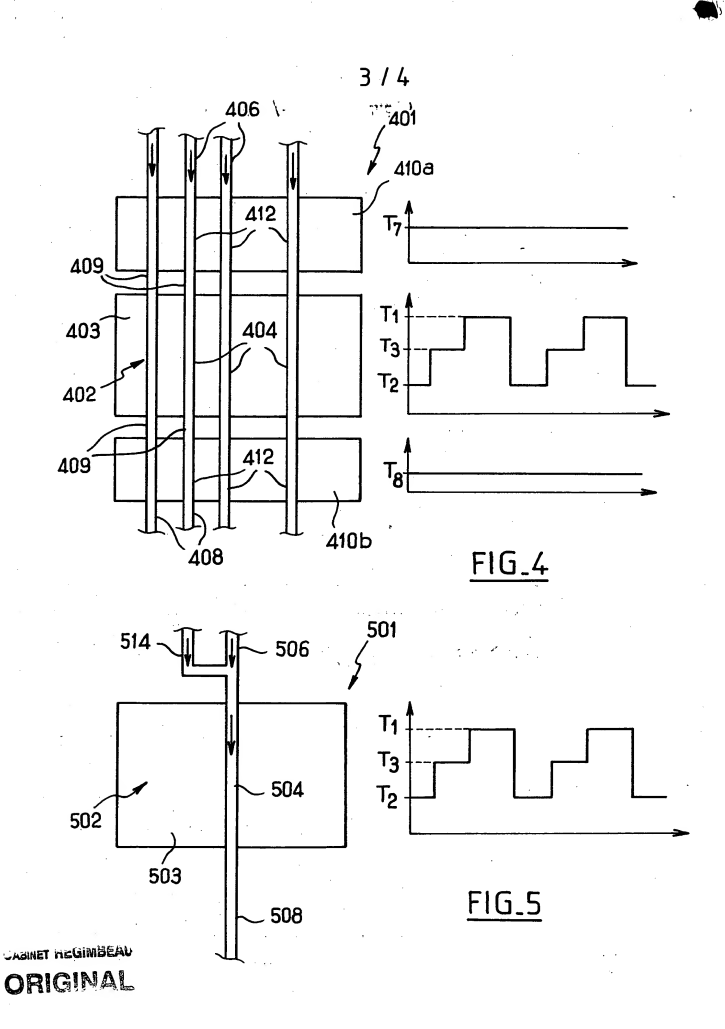


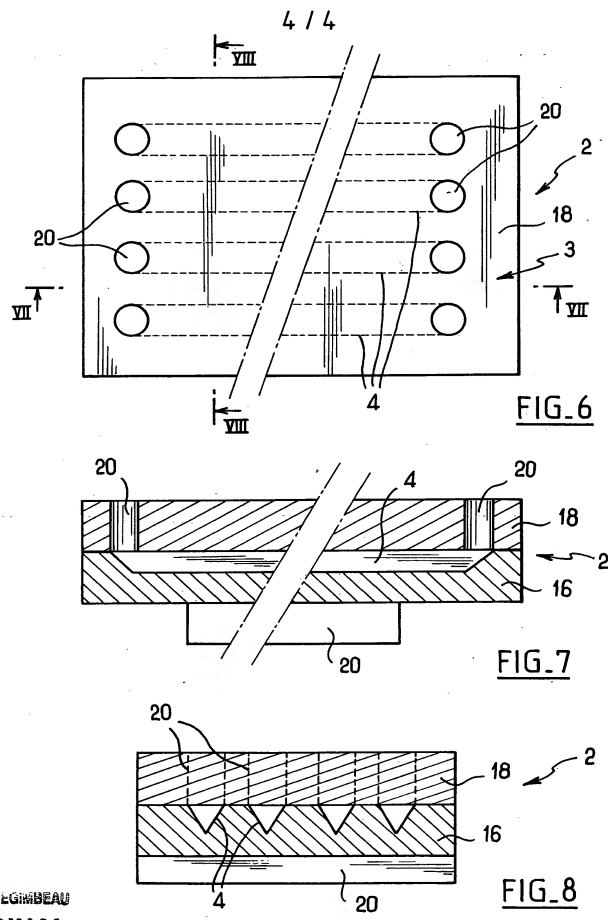


COIGINAL



FIG_3





CABINET HEGIMBEAU

ORIGINAL

THIS PAGE BLANK (USPTO)